



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 07 AVR. 1998

PRIORITY DOCUMENT

Martine PLANCHE



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

26 bis, rue de Saint Petersburg
75800 Paris Cedex 08
Téléphone : (1) 42.94.52.52 Télécopie : (1) 42.93.59.30

Confirmation d'un dépôt par télécopie ☐

Cet imprimé est à remplir à l'encre noire en lettres capitales

Réservé à l'INPI

DATE DE REMISE DES PIÈCES 04 AVR. 1997 N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL 97 04371 - DEPARTEMENT DE DÉPÔT Ly. DATE DE DÉPÔT 04 AVR. 1997		1 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE KERNEIS Danièle Direction de la Propriété Intellectuelle PASTEUR MERIEUX Sérums et Vaccins 58, Avenue Leclerc 69007 LYON n° du pouvoir permanent PG 04853 références du correspondant PM 97/004 téléphone 04.72.73.70.90	
2 DEMANDE Nature du titre de propriété industrielle <input checked="" type="checkbox"/> brevet d'invention <input type="checkbox"/> demande divisionnaire <input type="checkbox"/> certificat d'utilité <input type="checkbox"/> transformation d'une demande de brevet européen <input type="checkbox"/> brevet d'invention <input checked="" type="checkbox"/> demande initiale		date	
Établissement du rapport de recherche <input type="checkbox"/> diffère <input checked="" type="checkbox"/> immédiat Le demandeur, personne physique, requiert le paiement échelonné de la redevance <input type="checkbox"/> oui <input checked="" type="checkbox"/> non			
Titre de l'invention (200 caractères maximum) METHODE DE TITRAGE D'UNE COMPOSITION VIRALE COMPLEXE			
3 DEMANDEUR (S) n° SIREN 349505370 code APE-NAF 244C Nom et prénoms (souligner le nom patronymique) ou dénomination PASTEUR MERIEUX Sérums et Vaccins		Forme juridique S.A.	
Nationalité (s) FRANCAISE Adresse (s) complète (s) 58, Avenue Leclerc 69007 LYON		Pays FRANCE	
4 INVENTEUR (S) Les inventeurs sont les demandeurs <input type="checkbox"/> oui <input checked="" type="checkbox"/> non Si la réponse est non, fournir une désignation séparée			
5 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES <input type="checkbox"/> requise pour la 1ère fois <input type="checkbox"/> requise antérieurement au dépôt, joindre copie de la décision d'admission			
6 DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔT D'UNE DEMANDE ANTÉRIEURE pays d'origine _____ numéro _____ date de dépôt _____ nature de la demande _____			
7 DIVISIONS antérieures à la présente demande _____ date _____			
8 SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE (nom et qualité du signataire - n° d'inscription) KERNEIS Danièle Ingenieur Propriété Industrielle		SIGNATURE DU PREPOSÉ À LA RÉCEPTION _____ SIGNATURE APRES ENREGISTREMENT DE LA DEMANDE À L'INPI D. GIRAUD	

DÉSIGNATION DE L'INVENTEUR

(S'il le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur.)

DIVISION ADMINISTRATIVE DES BREVETS

26bis, rue de Saint-Petersbourg

75800 Paris Cedex 08

Tél. (1) 42 94 52 52 - Télécopie (1) 42 93 59 33

N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL

97 04 371

TITRE DE L'INVENTION :

METHODE DE TITRAGE D'UNE COMPOSITION VIRALE COMPLEXE

LE (S) SOUSSIGNÉ (S)

PASTEUR MERIEUX Sérums et Vaccins

DÉSIGNE (NT) EN TANT QU'INVENTEUR (S) (indiquer nom, prénoms, adresse et souligner le nom patronymique)

GERDIL Catherine
31, chemin Pierre Dupont
69130 ECULLY (FR)

SALUZZO Jean-François
53, rue Joliot Curie
69005 LYON (FR)

NOTA : A titre exceptionnel, le nom de l'inventeur peut être suivi de celui de la société à laquelle il appartient (société d'appartenance) lorsque celle-ci est différente de la société déposante ou titulaire.

Date et signature (s) du (des) demandeur (s) ou du mandataire

4 avril 1997



KERNEIS Danièle

METHODE DE TITRAGE D'UNE COMPOSITION VIRALE COMPLEXE

L'invention concerne le domaine des compositions virales ; plus particulièrement l'invention est relative à une méthode pour déterminer, dans une composition
5 contenant différentes espèces ou types de virus vivants, la quantité de virus de chacune des espèces, ou plus particulièrement de chacun des sérotypes d'une espèce donnée de virus.

On connaît dans l'art antérieur, des méthodes pour doser dans une composition virale,
10 la quantité de chaque espèce ou de chaque type de virus. Les méthodes habituellement utilisées consistent à neutraliser, au moyen d'anticorps polyclonaux les virus que l'on ne souhaite pas doser, puis à déterminer la quantité du virus restant. C'est notamment ce qui se produit lorsqu'on veut déterminer dans une composition vaccinale contre la polio, la quantité de virus vivants atténués présente pour chacun des types I, II ou III.
15 Cependant, il n'est pas toujours possible de mettre en oeuvre de telles méthodes car il est parfois difficile, voire impossible, de neutraliser certains des virus présents dans la composition sans interférer avec le virus que l'on veut doser, notamment lorsqu'il s'agit de titrer une composition vaccinale comprenant plusieurs sérotypes d'un virus particulier, tel que le virus de la Dengue par exemple. Il n'y a en effet pas d'anticorps
20 polyclonaux spécifiques des types ; quant aux anticorps monoclonaux capables de reconnaître spécifiquement un type donné, ils sont souvent non suffisamment neutralisants ; parfois même, on ne connaît pas d'anticorps monoclonal neutralisant. Or, dans certains cas, et notamment dans l'industrie des vaccins, il est nécessaire de produire des compositions virales comprenant différentes espèces ou différents
25 sérotypes d'une espèce de virus dans une proportion parfaitement définie. De plus, les exigences pharmaceutiques imposent de pouvoir ensuite contrôler quantitativement, de façon fiable, la composition des produits fabriqués.

Il est donc souhaitable de pouvoir disposer de méthodes permettant de titrer, sans la
30 modifier, une composition virale complexe.

A cette fin, la présente invention a pour objet une méthode pour déterminer, dans une composition virale complexe, la quantité de virus de chaque espèce ou de chaque type, par les
35 étapes suivantes

propagation des virus de chaque type ou espèce sur des cellules permissives aux virus en question, en l'absence d'interférence virale.

dosage de chaque type ou espèce de virus au moyen d'un anticorps monoclonal spécifique.

5 La méthode selon l'invention s'applique à une composition comprenant plusieurs espèces différentes de virus, et/ou plusieurs sérotypes à l'intérieur d'une même espèce. Il peut notamment s'agir des virus responsables de la poliomyélite, de la rubéole, des oreillons, de la rougeole, de la Dengue, ou encore des rotavirus. Les compositions comprenant ces virus peuvent être des compositions vaccinales, dans lesquelles les virus bien qu'ayant une virulence atténuée, sont maintenus vivants. Il peut ainsi s'agir
10 par exemple d'une composition vaccinale comprenant les trois sérotypes du virus de la polio ou d'une composition comprenant les quatre sérotypes du virus de la Dengue. La méthode selon l'invention est particulièrement intéressante lorsqu'il s'agit de virus très proches antigéniquement et dont la neutralisation d'un sérotype entraîne, par réaction croisée, la neutralisation des autres sérotypes.

15 Selon l'invention, on procède à la propagation des virus présents dans la composition à tester, à différentes dilutions, sur des cellules permissives aux virus mais n'induisant pas d'interférence virale. On a pu ainsi utiliser des cellules Vero.

20 Les cellules sont disposées dans des cupules de plaques adaptées à la culture de cellules puis inoculées avec des suspensions virales.

Le milieu de culture utilisé pour la propagation virale est un milieu classique adapté suivant la nature des cellules utilisées et du virus à titrer. Après un temps d'incubation
25 qui varie selon le virus (par exemple une semaine pour le virus de la Dengue), à la température optimale de croissance du virus sous atmosphère de CO₂, les surnageants de cultures cellulaires sont éliminés ; les cellules sont ensuite fixées, par exemple au moyen d'acétone refroidi.

30 Pour chacune des dilutions réalisées, on détermine ensuite la quantité de virus présents grâce à un anticorps monoclonal spécifique de l'espèce ou du sérotype selon le titrage réalisé. La réaction est révélée par un anticorps anti-espèce marqué à la fluorescéine ou au moyen d'un substrat adapté au test ELISA. Le titre viral est déterminé par la méthode Spearman et Karber et exprimé en dose infectant 50 % des
35 cultures cellulaires (CCID₅₀).

On procède de la même façon, en parallèle, avec chaque anticorps monoclonal spécifique de l'espèce ou du type de virus que l'on souhaite titrer dans la composition virale.

- 5 On peut ainsi, grâce à cette méthode, titrer chaque sérotype présent dans la composition virale, et ceci de façon surprenante, sans que l'un des sérotypes soit prédominant sur les autres.

Exemple

10

Titration de quatre compositions vaccinales monovalentes comprenant chacune un sérotype du virus de la Dengue, et d'une composition préparée extemporanément par mélange en quantité égale des quatre compositions monovalentes testées.

15

On effectue le titrage sur des micro-plaques 96 puits de la manière suivante :

-

on réalise des dilutions successives de chacune des compositions, grâce à du milieu de culture MEM, comprenant 5 % de Sérum de Veau Foetal et 2 g/l de bicarbonate de sodium,

20

on inocule les suspensions virales ainsi obtenues à des cellules Vero (Réf. ATCC : CCL81VERO) en couches établies de 1 jour, à raison de dix cupules par dilution. Chaque valence des suspensions monovalentes et de la composition tétravalente est titrée sur au moins une plaque 96 puits.

25

on incube ensuite une semaine à 36° C sous 5 % de CO₂,

on élimine les surnageants de culture cellulaire et on fixe les cellules sur les plaques à l'acétone à - 20° C,

-

on détecte ensuite la présence de virus grâce à un anticorps monoclonal spécifique du sérotype présent dans la composition vaccinale. Les anticorps utilisés sont issus d'hybridomes fournis par le CDC (Center of Disease Control, Atlanta, USA).

30

Le sérotype international 1 est marqué par l'anticorps issu de l'hybridome D2 - 1F1 - 3

Le sérotype international 2 est marqué par l'anticorps issu de l'hybridome 3H5 - 1 - 12

35

Le sérotype international 4 est marqué par l'anticorps issu de l'hybridome 1H10 - 6 - 7

- on révèle la réaction grâce à un anticorps anti-IgG de souris marqué à la fluorescéine.

5 La lecture est réalisée au microscope à fluorescence. On compte pour chaque dilution le nombre de cupules présentant au moins un foyer de cellules infectées (fluorescentes).

Le titre du produit correspond à la dilution induisant une atteinte de 50 % des nappes cellulaires (soit 50 % des cupules) et est calculé par la méthode de Spearman et Karber. Il est exprimé en \log_{10} de $CCID_{50}$.

10

Chacun des dosages étant effectué deux fois, on obtient le tableau des résultats suivants :

	Type 1	Type 2	Type 3	Type 4
Monovalents :				
épreuve 1	3,6	4,7	5,1	2,6
épreuve 2	3,8	4,8	5,7	2,9
Mélange tétravalent :				
épreuve 1	3,0	4,3	5,6	1,9
épreuve 2	3,3	4,6	5,2	2,4

- 15 On remarque que les résultats obtenus sont conformes aux résultats attendus ; la différence de titre observée dans le mélange tétravalent pour chaque type de virus varie environ de $0,5 \log_{10} CCID_{50}$, ce qui correspond à la dilution au 1/4 réalisée pour chaque sérotype lors de la réalisation du mélange.
- 20 Ainsi, selon l'invention, il est possible de doser chacun des sérotypes présent dans une composition virale, au moyen d'anticorps monoclonaux non neutralisants sans induction d'interférence entre les différents sérotypes.

Revendications

1. Méthode pour déterminer, dans une composition contenant différentes espèces ou types de virus vivants, la quantité de virus de chacun des types ou espèces de virus, caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes suivantes :
 - propagation des virus de chaque type ou espèce sur des cellules permissives aux virus mais n'induisant pas d'interférence virale,
 - dosage de chaque type ou espèce de virus au moyen d'un anticorps monoclonal spécifique.
2. Méthode selon la revendication 1, caractérisée en ce que la propagation est effectuée sur des cellules Vero.
3. Méthode selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition contenant différentes espèces ou types de virus vivants est une composition vaccinale.
4. Méthode selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition contenant différentes espèces ou types de virus vivants est une composition contenant quatre sérotypes de virus vivants atténués de la Dengue.
5. Méthode selon une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la composition contenant différentes espèces ou types de virus vivants est une composition contenant trois sérotypes de virus vivants atténués de la polio.
6. Méthode selon une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la composition contenant différentes espèces ou types de virus vivants est une composition contenant différents types de rotavirus.

